(12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号

特表平6-502327

第1部門第2区分

(43)公表日 平成6年(1994)3月17日

(51) Int.Cl.*

識別記号

庁内整理番号

FΙ

A 6 1 M 25/01

9052-4C

A 6 1 M 25/00

450 B

審査請求 未請求 予備審查請求 有 (全 9 頁)

特願平3-518480 (21)出願番号 (86) (22)出願日 平成3年(1991)10月15日 平成5年(1993)4月15日 (85) 翻訳文提出日 PCT/US91/07710 (86)国際出願番号 WO92/06733 (87)国際公開番号 平成4年(1992)4月30日 (87)国際公開日 (31)優先権主張番号 600.483 1990年10月19日 (32)優先日 米国(US) (33)優先権主張国 EP(AT, BE, CH, DE, (81)指定国 DK, ES, FR, GB, GR, IT, LU, NL, S E), JP

(71)出願人 トラステイーズ・オブ・ポストン・ユニバ ーシテイ

アメリカ合衆国マサチユセツツ州02115ポ

ストン・ペイステイトロード147 (71)出願人 ジョンズ・ホプキンズ・ユニバーシテイ

> アメリカ合衆国メリーランド州21205ポル チモア・ラトランドアベニユー720

(71)出願人 デイエルピー・インコーポレーテツド

アメリカ合衆国ミシガン州59401グランド ラピズ・サウスウエスト・ホトソンストリ

ート620

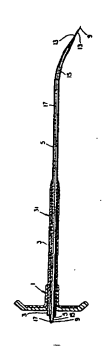
(74)代理人 弁理士 小田島 平吉

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 経皮経中隔左心房カニューレ挿入システム

(57)【要約】

開胸の必要なしに左心房血液の排液を設ける経中隔左 心房カニューレ挿入システム。案内ワイヤ(17)と長 針組立品(9、11、15)が、カテーテル(5)に挿 入される。カニューレ(3)は、このカテーテルの外側 に載上する。案内ワイヤは、針組立品を通過し、カテー テルを通って進められ、カテーテルの遠位端部を通って、 システムを右心房に指し向けるために役立つ。カニュー レ挿入システムは、風径部に位置する大腿静脈に挿入さ れる。案内ワイヤと針組立品の両方は、案内ワイヤと針 組立品の遠位端部が心臓に位置付けられた時さえも、操 作のために鼠径部において身体外に実質長を伸展させる ために十分に長い。カテーテル遠位端部が右心房におけ る中隔に隣接して位置付けられた時、案内ワイヤは、カ テーテル孔から回収され、そして針組立品は、案内ワイ ヤを通過しカテーテル孔を通って中隔に隣接した位置ま で移動する。針は中隔を穿刺し、そしてカテーテルは、 針組立品上を移動し、中隔穴をさらに膨張させる。カテ ーテルに装着したカニューレがまた、中隔穴を通って移 動し、それをさらに膨張させ、左心房における穴を阻止



特表平6-502327 (2)

りる。来行フィイ、新観立品とカブー カルは、カーュレから回収される。左心房からの酸素化血液は、カーューレを通って体外ポンプに排液され、そして動脈カニュ 1. 血管を通して心臓の左心房から血液を抑液するためのカニューレーレを通って身体に戻される。 #人システムにおいて、血管を通して神人される組立品として、

#人システムにおいて、血管を通して挿入される組立品として、 量位端部と近位端部を有するカテーテルであり、接遠位端部は、孔と軸 型房を含み、型洞幅は、孔において補小されたカテーテルと、 案内ワイヤと、

針とを其備し、

数案内ワイヤと抜針が、案内ワイヤ又は針がカテーテル遠位端部における孔を選って択一的に伸展される如く、カテーテルにおいて軸方向に位 置し、

針は、カテーテルとカニューレが針上を遭遇して心房中隔に適されるが、 血管を遅過するために十分に質軟である如く解性を有するカニューレ挿 入システム。

- 2. 遠位端部と近位端部を有し、カテーテルを包囲するカニューレであり、該カニューレの遺位端部は、カニューレの統軸を横断して位置する穴を有し、カニューレの検穴はカテーテルの外部上を得るカニューレをさらに具骨する第次の匝距1に配載のカニューレ挿入システム。
- 3. 建位端部と近位端部を育するたわる性中空カニューレハブをさらに具備し、該カニューレハブ建位端部は、カニューレにおける血液がカニューレハブ近位端部を通過しない如く狭窄可能である請求の範囲2に記載のカニューレ挿入システム。
- 4. 遠位端部と近位端部を有する中空斯輪管プラグをさらに具備し、 該斯舗管プラグ遠位端部は、該カニューレハブ近位端部に連結され、

放系培育プラグ近位雑部は、放力テーテル近位端部を包囲し、漸縮管プラグの内径は、カニューレハブの内径よりも小さい競求の範囲3に記載のカニューレ挿入システム。

5. カテーチル近位端部が、さらに、

遠位端部と近位端部を有する無コネクタであり、底謎コネクタ遠位端部 は、該斯轄管ブラグ近位端部に結合される建コネクタと、

進コネクタ近位端部に位置付けられ、案内ワイヤと針を保持する二重内 腔弾性ブッシュであり、該越コネクタ近位端部はブッシュのための保持 器を含む二重内腔弾性ブッシュと、

所望ならば、摩嬢ばめにより、カテーテルにおいて軸方向に案内ワイヤ と針が移動するのを防止する如く、楚コネクタ近位端部において位置付 けられた閉鎖リングとをさらに具備する資本の範囲4に記載のカニュー レ挿入システム。

6. 抜カニューレの側面における複数の穴と、

カニューレの便面における複数の穴を覆うテーパ端部を備えた舞雙管を 含む刺離鞘組立品とをさらに具備し、

族曹は、カニューレから引き戻して剝離される如く刻み目を付けられる 請求の範囲2~5のいずれか一つに配載のカニューレ挿入システム。

- 7. 薄養管に成型されたハブをさらに具備する請求の範囲 6 に記載の カニューレ挿入システム。
- 8. カニューレが抗ションボゲン剤を被覆される論求の範囲2~7の いずれか一つに記載のカニューレ挿入システム。
- 9. 案内ワイヤが、血管においてカニューレ挿入システムを案内する 如く、減曲たわみ端部を有し、そして案内ワイヤが、カテーテル孔から

身体部分への距離を評定するために、カテーテル孔から伸展される先行 する鎮水の範囲のいずれか一つに記載のカニューレ挿入システム。

- 10. 装針が、遠位端部と近位端部を育する針ワイヤをさらに具備し、 成型ハブが、針ワイヤ近位端部に装着され、統針ワイヤは、カテーテルに 遠位端部への成型ハブの移動が内側金属管遠位端部を通って針ワイヤ連 位端部を前達させる如く、内側金属管内に位置付けられる先行する請求 の範囲のいずれか一つに記載のカニューレ挿入システム。
- 11. 案内ワイヤと針の遠位端部が心臓に位置付けられた時さえる、 後作のために気径部において身体外に実質長を伸展させるために十分に 長い案内ワイヤ及び針長をさらに具備する先行する請求の範囲のいずれ か一つに記載のカニューレ挿入システム。
- 12. 案内ワイヤが、コアワイヤとステンレス順バネワイヤをさらに 具備し、彼バネワイヤは故コアワイヤの回りに地装される先行する請求 の範囲のいずれか一つに配載のカニューレ押入システム。
- 13. 管の所定長がカテーテル孔から伸展するが、配厚管幅が孔において止められる如く、針が狭極遠位端部を備えた金属管をさらに具備する先行する簡求の範囲のいずれか一つに配載のカニューレ挿入システム。
- 14. 管が、内側金属管が外側金属管よりも長く狭幅である内側金属 質と外側金属管と、内側及び外側金属管を同軸に適結する成型ハブとを 具備し、該内側金属管が、カテーテル内の引っかきを防止するために丸 くされた遠位端部を有し、該内側金属管が、カテーテル孔を通過する直 径であり、該外側金属管が、カテーチル孔を通過しない如く直径であり、 内側金属管がカテーチル孔から一定距離を越えて突出することができない い博水の範囲13に記載のカニューレ挿入システム。

- 15. 族内側及び外側金属管が、近位端部を有し、該管近位端部が、 指針を育するハブをさらに具備し、指針の角方位が針の資曲遠位細部の 空間定位を指示する論次の範囲14に記載のカニューレ挿入システム。
- 16. 針の建位端部が、操作員によって曲線に予備形成される先行する る関文の範囲のいずれか一つに記載のカニューレ挿入システム。
- 17. カニューレの破結に平行なカニューレの製面に位置する複数の 穴を含むカニューレと、

カニューレの側面において複数の大を覆うテーパ端部を備えた**意整管を** 含む制難開越立品とを具備し、

該管は、領組立品が、血管に達する例に皮下脂肪を透過する時、カニュ ーレ穴が腱脂肪位子を集積させるのを防止するように刻み目を付けられ、 該領組立品が、カニューレが血管内になった後、引き戻して剝離される カニューレ制難組立品。

- 18. 静脈カニューレ挿入システムによって心臓の左心房から酸素化 液体を抽出し、かつ体外ポンプを通過した後、動脈カニューレによって 血液を身体に関すための経皮経中隔左心房心窓補助方法において、
- (a) 静原カニューレ挿入システムを大区静原に挿入する段階であり、 設静原カニューレ挿入システムは、遠位端郎孔を有するカテーチルに位 置する案内ワイヤと針を含み、カニューレがカテーテルの外部に載上す る段階と、
- (b) カテーテル孔を通って案内ワイヤを前退させ、案内ワイヤ上を下大静駅を通って心臓の右心房における中隔にカテーテルを移動させる 段階と、
 - (c) 案内ワイヤをカテーテルに回収し、針遠位端部を中隔に仲展さ

明細會

経皮経中隔左心房カニューレ挿入システム

背 景

程状動脈パイパス手術、心臓移種手術中、又は不全段状動脈形成の後の看環支持は、現在、心師パイパスを使用して運成される。これは、心 医循環に戻す前に、ポンプと酸素化器により心臓に戻る全血液を迂回させることによる心臓と肺の完全な支持を含む。 冠状動脈パイパス移植又は心臓移植中、心師パイパスのためのカニューレ挿人は、胸郭を通して外科手術において行われるが、不全程状動脈形成のための心師パイパスは、心臓カテーテルラボにおいて鼠径部を通して経皮的に行われる。 カニューレ挿入の状況又は経路に拘わらず、心師パイパスは、小血板と探血球の如く形成血液要素への裁核した損傷により、3~4時間の時間制限を有する。これは、主に回路における酸素化器による。患者は、心師パイパスの前に、ヘパリンによる完全な抗凝血を受けなければならず、そしてパイパス回路は、公認層流要員によって組立て実行されなければならない。

外科手術前後の循環支持は、数日の間必要とされる。通常、跡と右心 實は、適切に機能し、そして左心室のみが、拡張支持を必要とする。左 心室補助の使用は、心跡パイパスの血液損傷又は濁液要員のサービスな しに拡張された循環支持を可能にし、そして部分的抗凝血のみを必要と する。

左心宮補助は、心臓の左心房からの血液の排液を必要とし、これは現

- せる股階と、(d)穴を形成するために針で中隔を穿刺する股階と、
- (e) 中隔穴をさらに膨張させるために、針組立品上にカテーテルを 移動させる段階と、
- (1) 中隔穴をきせる能張させるために、左心房にカニューレを移動させる政階と、
 - (g)カニューレから案内ワイヤ、針とカテーテルを回収する段階と、
- (h) 左心房から静原カニューレを通して体外ポンプに排放し、そして動脈カニューレを通して身体に散業化血液を戻す設備とを含む方法。
- 19. カニューレを血管に挿入する方法であり、紋カニューレは、カニューレの統結に平行なカニューレの側面に位置する複数の穴を含む方法において、
- (a) カニューレ穴を覆うために、剥離鞘組立品をカニューレに接着 する政階であり、放射離鞘組立品は、海狸管を含み、放管は刻み目を付けられる政階と、
- (b) 鉄鞘組立品がカニューレ大に残骸防粒子を集積するのを防止する如く、脂肪の皮下層を通過することにより、カニューレ料整額組立品を申等に増入する政策と、
- (c) カニューレが血管内になった後、韓組立品を引き戻して刺離する段階とを含む方法。

在、外科手術時に、左心房のカニューレ挿入により行われる。1962 年に、「経中隔左心房カニューレ押入(transseptal le ft atrial cannulation)」と呼ばれる代替的方 **法が、右頭静脈に挿入した金属カニューレを使用する、「全左心臓バイ** パスのための開始のない左心房カニューレ挿入(Left Atria l Cannulation without Thoracotom y for Total Left Heart Bypass) j. Acs. Chir. Scand. 123:267-279、1962年 においてDennis他によって提案された。カニューレは、心房中隔 を接切って指し向けられ、開胸の必要なしに左心房血液を排放する。 最 近、G1a8sman他は、「左心男大腿動脈パイパスのための左心房 の閉胸郭カニューレ挿入法(A method of closedchest cannulation of the left at rium for left atriai-femoral art ery bypass)」、胸郭及び心臓血管手術の雑誌(The j ournal of Thoracic and Cardiovas cular Surgery」、Vol. 69、No. 2、1975年 2月において、右大路静原による経中隔左心房カニューレ挿入を唱道し た。これらの出版物は、広い臨床受容のために非常に複雑で、扱いがた いハードウェアと手順を記載している。

Bernstein他に付与された米国特許第4、790、825号は、主にGlassmanのグループによる研究に基づいて、経中隔左心房カニューン学人の一提案法を示す。Bernsteinにおいて、最初に、カテーデル内から突出する案内ワイヤが、大良幹線に挿入され、

カテーテルを静脉から右心房に指し向ける。第2に、案内ワイヤは、カテーテルの全長から回収され、モして針がカテーテルの全長に指し向けられ、雑郎から突出する。針は、心房中隔を穿刺し、モしてカテーテルが、針を越えて左心房内に進められる。第3に、針は、カテーテルの会長から除去され、モして栓塞子(カテーテルハブ装着用円形掛り付き)が、カテーテルの全長に指し向けられる。第4に、外部栓塞子拡張部が、内部栓塞子にねじ装着される。第5に、カニューレは、カテーテルの全長に通され、モして栓塞子がモの先端を左心房に位置付けられる。最後に、カテーテルと栓塞子が、カニューレの内部から取り除かれる。開始術は、左心房カニューレの挿入又は除去のために必要とされない。発明の要約

Bernsteinのカニューレ挿入法は、複雑である。カチーテル内の案内ワイヤ、針と栓塞子の挿入及び除去は、潜在的システム移動、転位、変要の不注意の穿刺の危険を伴い、そしてシステム無菌を妥協させる。 貴重な時間が、必要な挿入及び除去中むだにされる。また、内部栓塞子円形掛りが調動作するならば、カテーテルは、カニューレ内から除去できない。従って、経中隔左心房カニューレ挿入のための単純、迅速及び安全な技術が、望ましい。

発明は、窓内ワイヤと針額立品が始方向に位置付けられたカニューレ とカテーテルを使用することにより、心臓の左心所からの血液の排液の ための方法と装置を具備する。窓内ワイヤと針額立品は、遅位カテーテ ル孔を通して交互に仲襲される。カニューレは、カテーテル上に位置付 けられ(そしてモの上を滑り)、カテーテルにともに血管内に挿入され る。すべてのシステム要素のこの独方向構成は、案内ワイヤと針の反復

操作を許容するために十分に長くない。) 案内ワイヤ、針組立品とカテーテルは、一体ユニットとして除去され、カニューレのみ先端を左心房に接す。心臓の左心房からの散業化血液は、この静脈カニューレによって非被され、体外ポンプを通過した後、動脈カニューレによって身体に 戻される。こうして、左心房補助は、関胸の必要なしに違成される。

この技術は、単純、安全、効率的かつ安領である。個別システム要素の挿入と除去は、回避され、そして開始外科手順は、配置又は除去のために必要とされない。 従来の心跡パイパスは除去され、全患者抗凝血は、この単純な体外補助回路のために必要とされない。 公認道流要員は、このシステムを設定又は実行するために必要とされず、そしてカニューレは、従来の病院装置としてすでに利用可能な単純な速心ポンプに連結する。

好ましい発明は、カニューレの総部の側面において複数の穴を覆うテーパ増部を備えた再整管から成る制度類組立品を含む。ハブは、再整管に成型される。ハブと管は、カニューレから引き戻して制度できるように割み目を付けられる。大腿静脈へのシステムの挿入の初期段階中、鞘は、カニューレ穴が血液流に進する前に衰脂肪数粒子を実践させるのを防止する。鞘は、カニューレが大腿静脈内になった後、引き戻して剥離される。これは、腰脂肪が左心房に達せず、発作を生じさせないことを保証する。

好ましい実施製株において、針組立品は、管の所定及がカチーテル孔から出るが、配質管幅が孔において止められる如く、狭幅進位域部を備えた金属管を含む。金属管は、第2外側金属管内に同軸に固定されるが、第2外側金属管を発達する。内側管は、

された神人及び回収の必要性をなくす。案内ワイヤと針は、初期的に、 及び手順を通して、カテーチル孔に接近したカテーテル内に位置付けられ、そして交互に前進される。カニューレはまた、初期的に、カテーチルとともに静脈を通して移動される。いったんカニューレが左心房に進められたならば、案内ワイヤ、針組立品とカテーテルは、掛りの不算でカテーテルを背後に長す真れなしに、一体的に容易に回収される。こうして、排液は、安全、迅速、減増を妥ねすることなく達成される。

装置は、左心室補助のための径皮径中隔左心房カニューレ挿入システ ムにおいて静脈カニューレとして使用される。使用において、カテーテ ル、案内ワイヤ、針組立品とカニューレは、同軸に構成され、一緒に押 入される。益産は、昼径部における大師静脉に挿入され、案内ワイヤが、 遺位カテーテル孔を通って伸展され、蛍光透視鏡案内の下で、カテーテ ル、針とカニューレによって従われた案内ウイヤが、心臓の右心房にお いて位置付けられる。案内ワイヤと針組立品の両方は、案内ワイヤと針 超立品の遠位端部が心臓に位置付けられた時さえも、操作のために重径 部において身体外に実質長を伸展させるために十分な長さである。案内 ワイヤは、カテーテル内に回収され、そしてカテーテル本体内に装る。 針組立品は、カテーテル孔を通って中隔に進められ、そして中隔を通っ て左心房に穿刺する。針組立品は、カテーテルを中隔を覆って左心房に 進めさせるために十分に堅い。それから、カニューレが、カテーテル上 を中隔を通って左心房に進められる。(従来の規格の心房中隔針は、短 く、柔軟すぎる。例えば、従来のRoss及びBrockenbrou gh針ぽ、針が心臓に位置付けられた時、カニューレを載せるために十 分な堅さでなく、かつカチーテル/カニューレカブリング組立品による

カテーテル内の引っかきを防止するために丸くされた遠位端部を有する。 内側管は、カテーテル孔を通過するために十分に小さいが、外側管は通 過できない。こうして、内側管は、カテーテル孔から一定安全距離のみ 突出する。針ワイヤは、内側管内に位置付けられ、針を先疑にするため に管の遠位端部から一定距離進められる。針内腔はまた、正しい左心脖 位置付けを確認するための血液の吸引を可能にする。針起立品は、カニューレ進行中、カチーテルを剛性に保つ整審子として機能するために十 分に思い。

針組立品の遠位蟾離は、中隔を横切って針を指し向けるために役立つように、操作員によって南曲に成型される。しかし、単一平面安光透視 観案内の下で、針方向は、画面のみから正確に決定できない。針の河曲 蟾部の空間定位を確認するために、指針を育するハブは、針組立品の近 位標準に連抜される。

構造と部品の組み合わせの新規な詳細を含む発明の上記及び他の特徴 は、転付の図面を参照してさらに詳細に記載され、クレイムにおいて指 摘される。発明を使用する特定の装置は、発明の制限としてでなく例示 としてのみ示される。この発明の原理と特徴は、発明の範囲に反するこ となく、多種の実施整様において使用される。

図面の簡単な説明

第1(a)図は、カニューレ挿入システムの速位端部の線断面図を示す。

第1(b)図は、カニューレ挿人システムの遠位端部の側面図を示す。 第2(a)図は、カニューレ挿入システムの近位端部の線断面図を示す。 第2(b)図は、カニューレ神人システムの近位端部の側面図を示す。 第3(a)図は、第2(b)図のシステムにおける漸縮管プラグを示

第3 (b) 図は、第2 (b) 図のシステムにおけるカニューレハブを示す。

第3 (c) 図と第3.(d) 図は、第2 (b) 図の二重内腔弾性ブッシュのそれぞれ側面図と機構面図を示す。

第3(e)図は、カチーテルの近位端部の側面図を示す。

第3 (f) 図は、案内ワイヤの近位端部を示す。

第3(g)図は、針越立品近位端部のハブと指針の横端面図を示す。

第3(h)図は、針組立品近位端部の綴図を示す。

第3(1)図は、針ワイヤ近位端部の模図を示す。

第4(a)図は、カニューレ速位端部を示す。

第4 (b) 図は、刺離頼組立品を示す。

第4(c)図は、カテーテル建位端部を示す。

第4 (d) 図は、案内ワイヤ遠位端部を示す。

第4(e)図は、針組立品遠位端部を示す。

第4 (f) 図は、針ワイヤ遠位端部を示す。

第5 (a) 図、第5 (b) 図と第5 (c) 図は、案内ワイヤ、針と針 ワイヤの異なる位置を有する遺位組立品の評価な解析面図を示す。

第7図は、静脈カニューレ挿入システム、ポンプと動脈カニューレの 概略図を設ける。

ンチ~、0395インチの内径範囲を育する。内側管11は、、006インチの壁厚と、、0355インチ~、0360インチの外径範囲と、、230インチ~、245インチの内径範囲を育する。小形内側金属管は、外側金属管の内側にはまる。小形管は、外側管よりも小さく、一定距離端部から突出し、カテーテル5内の引っかきを防止するために丸端部を育する。カテーテルのテーパ端部において、内径は、、036インチまで縮小され、その結果、036インチ窓内ワイヤ又は20ゲージ針のみが、孔13に嵌接する。外側管15は、カテーテル孔13に嵌接できず、内側管11かカチーテル孔13を越える距離を固定する。

針組立品は、中落を穿刺し、続いて、カチーテルとカニューレを中隔 を横切って左心房に指し向けるための壁い湾曲案内として作用する。針 組立品は、カチーテルとカニューレをその上に案内するために十分な削 性とともに、右心房への静脈通路を許容するために遺皮なたわみ性を有 する。前述のゲージにおいて十分に堅い皮下注射針ストックが、開性必 要条件を満たすために使用される。

カテーテル3は、24インチ長(しかし22インチ~27インチの範囲で可変)の21フレンチ放射線不透透性薄壁ボリウレタン管から成り、テーパ先端と遠位蟷螂において側穴7を有する。21フレンチ管を有するカニューレ3の外径は、.276インチである。カニューレ3の管サイズは、18フレンチ~24フレンチで変化する。カニューレテーパ先端間、カテーテル5の外側上を潰る。カテーテル5は、.100インチの内径を有し、そしてカニューレ3は、.216インチの内径を有する。カニューレは、両側面において、抗トロンボゲン剤で被覆される。例えば、カニューレは、両側面において、ハバリンと結合される。

好ましい実施旅程の詳細な説明

第1 (a) 図と第1 (b) 図は、カニューレ挿入システムの遠位端部を示す。32インチ長(しかし30インチ~35インチの範囲で可変)の12フレンチ管を具備する放射線不透透性ポリウレタンカチーテル5は、カチーテル遠位端部において第4 (c) 図に示された如く、孔13を通って交互に進められる案内ワイヤ17と針板立品9、11、15を含む。カテーテルは、予備形成されないが、超立品は、挿入前に医師によって曲げられ、そして針は形状を保持し、図示された如くカテーテルに形状を伝える。針は、十分な形状記憶を有するが、いったん心房に移動したならば、その荷曲性を失うことなく、静脈の形状に従うために十分に柔軟である。

第4(e)図と第4(f)図に評細に示された如く、針組立品は、ステンレス領である針ワイヤ9と、カテーテル孔13を通って訂達する第1金属官11と、カテーテル孔13を通過できない外側金属管15とを含む。管の所定長がカテーテル孔から突出するが、肥厚管幅が孔において止められる如く狭幅速位端部を有する単一金属管で、管11と15を置き換えても良い。針組立品は、成型PETGコポリエステルハブ29によって同軸に保持されたNo.3テンパーの皮下注射用ステンレス領管の2片を具備する。小形管の20ゲージ外径は、37インチ長の18ゲージ大形管よりも、75インチ大きい。ステンレス領針ワイヤ9は、39インチ長で、、015インチ径である。(針組立品構成要素の長さは、2インチだけ短縮され、又は3インチだけ延長される。長さは、この範囲内の任意の寸法である。)外側管15は、、006インチの要摩と、、0495インチ~、0505インチの外径範囲と、、0375イ

利規幇組立品は、テーバ端部を備えた5インチ長海壁ポリテトラフル オロイチレン管31に成型されたポリプロビレンハブ1を含む。ハブと 管の両方は、経に半分に裂けて、カニューレから容易に除去される如く 耐み目を付けられる。利難間は、カニューレが皮下脂肪を横断する時の 経皮挿入の初期段階中、カニューレ3における穴7を覆う。それは、カニューレ穴が血液液に達する前に残皮下脂肪散位子を集積するのを返る。 いったんカニューレが大延静脈内になるならば、朝は、引き戻して利離 される。第4(a)図と第4(b)図は、カニューレと剝離精組立品を まらに性細に示す。

第2(a)図と第2(b)図は、カニューレ挿入システム近位舗部を示す。カチーチルカニューレカブリング組立品99は、カニューレハブ19と、掛り管コネクタ21と、蒸箱管ブラグ23と、越コネクタ25と、ブッシュ保持器49と、ブッシュ47と、開鍵リング27とから成る。カニューレハブ19は、透明で中空であり、2つのポリ塩化ビニル構成要素18から成る。ハブ19の遠位構成要素20は、たわみ性であり、按平することができる。第3(b)図に示された如く、カニューレハブ19の遠位端部は、カニューレ3に固定される。カニューレハブ19の近位端部は、前性であり、そして領軍3/8インチ径の開性掛り付き管コネクタ21に固定してある。第3(a)図に詳細に示された漸構管ブラグ23は、その遠位端部において成型ポリプロビレン選テーパコネクタと近位端部において対テーパコネクタを有する。漸縮管ブラグ域コネクタと近位端部において対テーパコネクタを有する。漸縮管ブラグ域コネクタと近位端の要素の内側部分に装着してなる。漸縮管ブラグ域コネクタは、血液損失を最小にするために近位カテーチルの回りを包む。

第3 (c) 図、第3 (d) 図と第3 (e) 図に示された如く、カチーテル近位端部は、ポリプロピレンばコネクタ25を含み、ブッシュ保持器 49は、あごと、二重内腔弾性シリコンブッシュ47と、固定が望ましいならば、案内ワイヤと針組立品の移動を限止するための摩擦ばめを設ける閉鎖リング27を具備する。案内ワイヤと針組立品は、カテーテル内で特方向に交互に移動される。適正に位置した時、それぞれの位置は、面要素を挟作する閉鎖リング27を用いて固定される。

第3 (g) 図、第3 (h) 図と第3 (i) 図に示された如く、針組立 品近位端部は、金属管に装着したハブ29と、針組立品の湾曲進位端部 の角方位を指示するための指針33と、針ワイヤ9に装着した成型ポリ プロピレンハブ35とを含む。単一平面蛍光透視鏡表示は、陶曲針遺位 端部の前方又は後方位置を識別できない。 しかし、表示情報が推針指示 と組み合わされる時、針定位が決定される。さらに、システムの一体構 成により、針組立品は案内ワイヤ上で心臓の右心房へ保護送出される。 案内ワイヤ17は引き戻され、そして針ワイヤ9と内側金属管11は、 心臓の経中隔穿刺を行うために進められる。第3(1)図は、案内ワイ ヤを位置付けるために移動される案内ワイヤ近位鑑部を示す。案内ワイ ヤ17は、ステンレス側パネワイヤを分離コアワイヤの回りに巻装して 成る。案内ワイヤ17は、140cm長であり、,036インチ径であ る。ワイヤの遠位端部は、中央部分よりも柔軟である。案内ワイヤは予 備形成され、第4(d)図に示された如く、静脈倒枝におけるワイヤの 捕捉を防止するために、カテーテルから仲展された時、荷曲形状を取る ようなヒステリシスを有する。案内ワイヤは、右心所へカテーテルを築 内し、そしていったんカテーテルが左心芽に入るならば、それは、例方

曲針は、心房間系から中隔の卵円高領域に引き入れられる。陸線はこの 部位を包囲し、高に落下する触覚及び視覚指示を設ける。管11は、骨 倒に45°方向付けられる。針組立品における針先端とハブ指針の蛍光 透視鏡表示は、適正な方位の確認を設ける。針が適正に位置付けられた 時、針ワイヤ9は、進められ、そして中隔が穿刺される。

第6(b)図は、カテーチルが針組立品上を進められる時、中隔穴の 続く能張を示す。第6(c)図は、カニューレが左心房に侵入する時、 中隔穴のいっそうの能優を示す。カニューレにおける左心房からの赤酸 素化血液の出現は、カニューレ先雄が左心房にあることを示す。蛍光透 複観表示は、実カニューレ位盤の指示を設ける。随意的に、針ワイヤ9 は、金属管から除去され、そして放射線不透過性染料が、カニューレの 位置をさらに確認するために注入される。また、案内ワイヤの常曲端部 が進められ、そして観方左心房壁への距離を決定するために、蛍光透視 観下で観察される。カニューレが選正に位置付けられた時、案内ワイヤ、 針組立品とカテーチルは回収除去される。

第7図は、完全左心室補助システムを示す。左心房からの酸素化血液 は、静脈カニューレ3を通ってポンプ37に排液される。数日安全に血 液をポンピングすることができる遠心ポンプが示される。しかし、任意 の従来のポンプも使用できる。例えば、ローラーポンプがまた、システムにおいて使用される。血液は、大腿動脈に挿入された動脈カニューレ 41を用いて身体に戻される。

発明の應保上が応用として、大人の心臓治療の3つの影響の見地がある。最初に、程状動脈形成中、血滅力学廃爆を生ずる不測の冠状動脈損傷の成れがある。患者が血管形成手順の前に非常に危険であることが知

左心房壁への距離を評定するために使用される。それはまた、カテーテルが中隔を通って前進した後、左心房の壁を損傷する危険を最小にする ために、カテーテル先端を偏向及び短續させるために使用される。

第5 (a) 図、第5 (b) 図と第5 (c) 図は、カテーテル要素の動作を示す。カテーテル質曲は、予優形成計曲線に順応することから生ずる。第5 (a) 図は、静脈系を通したカテーテルの案内を容易にするためにカール構成において伸展された案内ワイヤ17を示す。第5 (b) 図は、針組立品の回収された案内ワイヤと伸展された内側金属管11を示す。第5 (c) 図は、針組立品を先鋭にするために、内側金属管11を透して伸展された針ワイヤ9を示す。

第6 (a) 図、第6 (b) 図と第6 (c) 図は、心臓における発明のシステムの位置付け段階を示す。カニューレ挿入システムは、案内ワイヤ17が通される従来の切断S a I d i n g e r 針を使用して、大阪静脈に挿入される。経中隔カニューレ挿入システムは、案内ワイヤ17上を大阪静脈内に進められる。案内ワイヤと針の両方は、案内ワイヤと針の遺位端部が心臓において位置付けられた時さえも、操作のために重圧部において身体外に実質長を伸展させるために十分な長さである。こうして、カニューレは、容易に装填され、静脈を適って推送される。いったんカニューレ大7が血液流に入ったならば、額1、31は、引き戻して制度される。案内ワイヤ17は、蛍光透視検案内の下で心臓の右心房へカニューレ挿入システムを案内するために役立つ。いったんカテーテルが右心を対した。第6 (a) 図は、針カテーテルの湾曲端部が中隔に接触する位置を示す。第6 (a) 図は、針カテーテルの湾曲端部が中隔に接触する位置を示す。第6

られていたならば、従来の案内ワイヤが、血管形成の前に心房中隔を検 切って位置付けられる。大きな問題が手順中発生したならば、この装置 は、案内ワイヤを除去して、左心室補助のために前位置付け案内ワイヤ 上に捧還される。問題が完全に予測されないならば、経皮経中隔左心房 カニューレ心房システムは、迅速な経中隔左心房カニューレ挿入を達成 し、左心室補助を容易にするために必要なすべての要素を含む。

第2に、活動心度移植プログラムを有するセンターにおいて、多数の 患者は、心臓提供者を持ちながら、厳しい心不全を発生させる。軽いな いしは穏やかな心不全は、素物と大動脈内バルーンポンプにより管理さ れる。しかし、厳しい心不全はある形式の左心室補助を必要とする。外 科移植装置は多数のセンターにおいて利用できるが、挿入の配置は、し ばしば複雑で、多数の遅れを伴う。多数のセンターはまた、活動心臓移 種プログラムを有するに向わらず、移植技術を利用できない。この発明 は、永久移植装置の外科的挿入のための配置が行うか、又は提供心臓が 見いだされる間、開胸のない左心房排液と汎用遠心ポンプを使用する左 心室補助の確立を許容する。

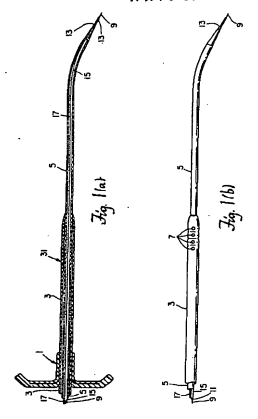
最後に、この装置は、心臓手術後手術窓において装置を挿入することによる心臓後方左心室補助のために考察される。この役定において、息者は、心臓肺機械を分離することができず、数日の一時的左心室補助を必要とする。この役定における挿入は、蛍光透視機制御下にある必要はないが、外科医によって点径部を通して心臓に指し向けられる。針様立品とカテーテルは高心肺パイパスにある間、右心房の壁を通してカニューレを感知するニジにより、中隔を検切って指し向けられる。心臓の直接外科的カニューレ挿入に対するこのアプローチの利点は、システムが

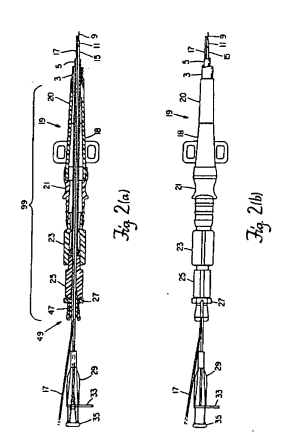
除去される準備ができる数日後に、胸郭が再開される必要がないことで ある。外科的カニューレ挿入部位の回りの出血の恐れは、除去され、そ して指後収層感染の恐れは縮小される。

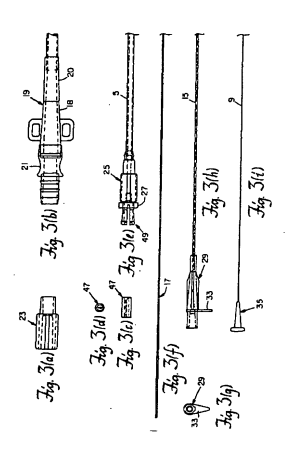
等值物

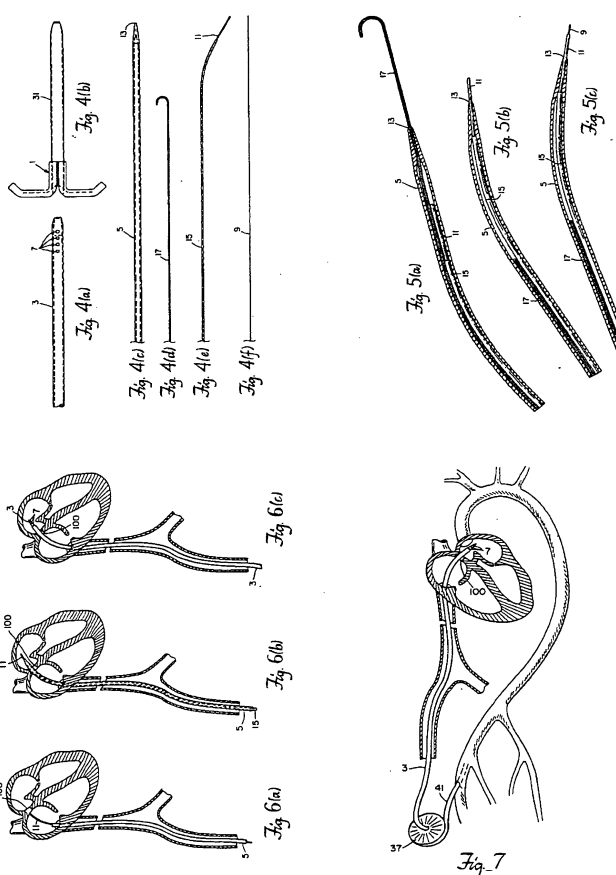
技術における当業者は、定型的な実験を使用して、記載された発明の 特定の実施競技に対する多数の等価物を認識し、あるいは確認すること ができるであろう。

これらと他のすべての等価物は、次のクレイムによって包含されることを意図される。









图解调查報告

US 9107710 SA 53336

This series first the primer hearly considers relating to the points' documents about in this above-considered instructional district report.
The considers are or constrained in this Largesto Primer Other 1207 the sec.
The Sergesto Primer Other is not any explaint for their portugues, which are coming given for the purpose of information, 19/02/1

Prime demands and to send report	Politication dear	Person family annulus(s)	Parameter.
WO-A-8501797	09-03-49	US-A- 4863430 AU-8- 607374 AU-A- 2421288 EP-A- 0374181	05-09-89 28-02-91 31-03-89 27-05-90
US-A-4790825	13-12-88	DE-A- 3728371 FR-A- 2605519 GB-A- 2194735 JP-A- 63220859	31-03-68 29-04-68 15-03-88 14-09-88
•		-	
		•	
	Official Journal of the Europe	B 06 Nr. 1281	

		12 15 14	全 報 答	PCT/US 91/07710
Laure	REATION OF BUILD	POT MAPTER OF SPECIAL TOP		
	. 5 ASIHZ5/0	Chaptering (CPC) or in last from 1	and Charleston and IPC	
E PELOT	ECARCINED.			
		Pitrosa D		
_	-		Characterine & process	
Int.C1	. \$	A61M : A618		
		Description (acres)	ethir day Matters (Iromonyms anns are traded of in the Polite Supplied	
			-	
a. socu		D TO BE EXCEPANT!	property of the relation of the second of th	I Surrey to Outp No.
A	WO,A,8 901 797 (SURGICAL DYNAMICS) 9 March 1989 see abstract; figures 1-2,5,9,17		1-19	
^	1988 Cited in	790 825 (BERNSTEIN E the application whole document	T AL.) 13 December	1-19
ļ	see the	enate decoment		1
				·
~ =	enterior of chief con-		T have described published after the property from our part to combine after the described to provide an	termentual filing thats with the application but making attentioning that
****			"It" desament of particular relations is desament of particular relations of many females and the state of th	to delay browns brown top stop the mark set area- ted to the set of the best of the set of the
. 02195	CARON			
	19 FEBRU		25.02 x2	Character 1
	ELIEOFEA!	YPATENT OFFICE	MIR Y GUILLEN V	- m

フロントページの続き

(72) 発明者 フォンガー, ジエイムズ・デイ アメリカ合衆国マサチユセツツ州01778ウ

エイランド・ヒルサイドドライブ95

(72) 発明者 ジョンクマン, ケネス・アール アメリカ合衆国ミシガン州49504グランド ラピズ・サウスウエスト・アイブズストリ ート219 (72) 発明者 アンダーソン, ジエイムズ・エイチ アメリカ合衆国メリーランド州21044コロ ンピア・デイピツジドライブ9813

(72)発明者 ミツチエル。 サリー・イー アメリカ合衆国メリーランド州21218ポル チモア・アパートメントナンバー507・グ リーンウエイアペニユー3601 THIS PAGE BLANK (USPTO)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
MAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
EADED TEXT OR DRAWING
blurred or illegible text or drawing
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ other:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)